(19)日本国络許庁 (J P)

(2) Þ 霚 都 幹公報(A)

特表2003-518057 (11)特許出版公安每号

(43)公安日 平成15年8月3日(2003.6.3) (P2003-518057A)

| (全57頁) 最終頁に認 | # (全 | 予備整座的块 | 安置块 | 響強點及 | | |
|-------------------------|-------------|----------------|-----|------|------|----------------|
| 4C056 | | 31/357 | | | | 31/357 |
| 4C055 | | 31/341 | | | | 31/341 |
| 4C037 | | 31/275 | | | | 31/275 |
| 4C036 | | A 6 1 K 31/18 | Α6 | | | A 6 1 K 31/18 |
| 4C022 | | C 0 7 C 311/29 | CO | | | C 0 7 C 311/29 |
| ₹-₹3-}*(\$2- ₹) | | - | F I | | 裁別記号 | (51) Int.Q." |

(87)回数公园春号 (85) 國家文提出日 (32) 優先日 (31)優先超主張番号 (87)国際公開日 (86) 国際出版等中 (86) (22) 出版日 (33) 優先權主張国 (21)出原番号 60/172, 807 平成13年6月28日(2001.6.28) WO01/045694 平成12年12月19日 (2000. 12. 19) 平成14年 6 月21日 (2002. 6. 21) 49#12001 - 546633(P2001 - 546633) **米田 (∪S)** 平成11年12月21日(1999, 12.21) PCT/US00/34574 (72) 発明者 (71)出資人 スミスクライン・ピーチャム・コーポレイ (74) 代理人 **州班士 青山 葆 (外2名)** ダシュヤント・ダナック 0839、キング・オブ・ブルシア、スウェー ドランド・ロード709年 アメリカ合衆国ペンシルペニア州19406-CORPORATION エスト・チェスター、ウエスト・ウッドパ アメジガ合衆国18380人ソウラベニア主む SMITHKLINE BEECHAM ソク・ウェイ1502年 現鉄耳に扱く

(54) [発明の名称] ウロテンシンー11受容体アンタゴニスト

(57) (東秀)

物、およびそれらのウロテンシンIIのアンタゴニストとしての使用に関する。 本院明は、スルホンアミド覧、それらを含む医薬組成

(2)

特表2003-518057

【体幹額状の鶏囲】

【韓永田1】 戌(1):

[化]

【武中、

ゲン、メトキシ、OH、NO,、YCF,、C, -, アルキル、C, -, -, アル ジニル、ベンゾチアジアゾイル、ベンゾオキサジアゾイル、キノリニル、または **⊕** ∤ い); キルC0, C,, - , | アルキル、シアノ、シクロ C, , - , , アルキレンジオキシ ナフチルであり(ここで、これらの金ては、1、2、3、4または5個の、ハロ またはジメチルアミノによって囮換されていてもよいかまたは非囮換であって R・は、フェニル、ベンゾチオフェニル、チェニル、フリル、ピロリル、ピリ

R,は、ハロゲン、CNまたはメチルであり;

か;または、盥菜と一緒になってアロリジン環またはアベリジン頃を形成し; R,およびR,は、独立して、水霖、C, - ,アルキルまたはベンジルである

Xは、OまたはCH, であり;

Yは、結合または0である]

2ースルホン酸[3-(2-ジメチルアミノーエトキシ)-4-ヨードーフェニル] - アミドを除く)またはその医薬上許容される塩。 で乐される化合物(ただし、5-クロロー3-メチル-ペンゾり]チオフェン-

- 、アルキルによって国換されていてもよいかまたは非国換であってもよい); は、1、2または3個の、ハロゲン、メトキシ、NO,、YCF,、またはC, イル、ベンゾオキサジアソイル、またはナフチルであり(ここで、これらの全て R; がハロゲンであり; R, がアルキルであり; R, がアルキルであり; X が O 【類求項 2 】 R 、 がフェニル、チェニル、 ピリジニル、 ペンゾチアジアソ

【韓来項3】 R、がフェニル、チェニル、ピリジニル、ベンソチアジアソイル、ベンソオキサジアソイル、またはナフチルであり(ここで、これらの全ては、1、2または3個の、ハロゲン、メトキシ、NO。、YCF。、またはC、- 、アルキルによって回換されていてもよいかまたは非回換であってもよい);R、がハロゲンであり;R。がメチルまたはエチルであり;R、がメチルまたはエチルであり;XがOであり;Yが結合である翻求項1記載の化合物。

【欝状以4】 N-[4-ヨード-3-(2-ジメチルアミノーエトキシ)-・エニル]-3,4-ジメトキシーベンゼンスルホンアミド;

4-プロモーN-[4-ヨード-3-(2-ジメチルアミノーエトキシ)-フェニル]-ベンゼンスルホンアミド;

N - (4 - メチル - 3 - (2 - ジメチルアミノーエトキシ)-フェニル]- 3,4 ·ジメトキシーベンゼンスルホンアミド; N - (4 - ヨード - 3 - (2 - ジメチルアミノーエトキシ)-フェニル]- 3 - メ

N - [4 - プロモー3-(2 - ジメチルアミノーエトキシ)-フェニル]-3,4-ジメトキシーベンゼンスルホンアミド;

トキツーベンゼンスルホンアミド;

N-[4-クロロー3-(2-ジメチルアミノーエトキシ)-フェニル]-3,4 ·ジメトキシーベンゼンスルホンアミド;

4,5 - ジブロモーN-[4-クロロ-3-(2-ジメチルアミノーエトキシ)-フェニル]-2-チオフェンスルホンアミド;

3,4-ジブロモ-N-[4-クロロ-3-(2-ジメチルアミノ-エトキシ)-フェニル]-ベンゼンスルホンアミド;

2,4,6-トリクロロ-N-[4-クロロ-3-(2-ジメチルアミノーエトキシ)-フェニル]-ベンゼンスルホンアミド;
2,6-ジクロロ-N-[4-クロロ-3-(2-ジメチルアミノーエトキシ)-

フェニル]-4-トリフルオロメチルベンゼンスルホンアミド; 2-ブロモ-N-[4-クロロ-3-(2-ジメチルアミノーエトキシ)-フェ

ニル)ー4,5ージメトキシーベンゼンスルホンアミド;

(4) 特表2003-518057

4-プロモ-N-(4-クロロ-3-(2-ジメチルアミノーエトキシ)-フェニル]-ベンゼンスルホンアミド;

4-ヨード-N-(4-ヨード-3-(2-ジメチルアミノーエトキシ)-フェニル]-ベンゼンスルホンアミド;

3,5-ジクロロ-N-[4-ヨードー3-(2-ジメチルアミノーエトキシ)-フェニル]-ベンゼンスルホンアミド;

2,3-ジクロローN-[4-クロロー3-(2-ジメチルアミノーエトキシ)-フェニル]-ベンゼンスルホンアミド;

3 - クロロ - 4 - フルオロ - N - [4 - クロロ - 3 - (2 - ジメチルアミノ - エ

トキシ)-フェニル]-ベンゼンスルホンアミド; 3-クロロ-4-メチル-N-[4-クロロ-3-(2-ジメチルアミノ-エトキシ)-フェニル]-ベンゼンスルホンアミド;

2,5-ジメチルー4-クロロ-N-[4-クロロ-3-(2-ジメチルアミノーエトキシ)-フェニル]-ベンゼンスルホンアミド;

2-クロロー4-トリフルオロメチル-N(4-クロロー3-(2-ジメチルアミノーエトキシ)-フェニル]-ベンセンスルホンアミド;

2,4-ジクロロー6-メチル-N-[4-ヨード-3-(2-ジメチルアミノーエトキシ)-フェニル]-ベンゼンスルホンアミド;

3 - メトキシーN-[4 -ヨード-3-(2 -ジメチルアミノ-エトキシ)-フェニル]-ベンゼンスルホンアミド;

2,5 -ジメトキシーN-[4-クロロ-3-(2-ジメチルアミノ-エトキシ) -フェニル]-ベンゼンスルホンアミド;

2,5-ジメトキシ-N-[4-プロモ-3-(2-ジメチルアミノ-エトキシ) -フェニル]-ベンゼンスルホンアミド;

3 - ニトローN - (4 - ヨード - 3 - (2 - ジメチルアミノーエトキシ) - フェニル] - ベンゼンスルホンアミド;

2 - ニトロー4-メトキシ-N-[4-ヨード- 3 -(2-ジメチルアミノ-ェトキシ)-フェニル]-ベンゼンスルホンアミド;

3 -ニトロー4-メチル-N-[4-クロロ-3-(2-ジメチルアミノ-エト

特級2003-518057

(5)

キツ)ーフェニル]ーベンゼンスルホンアミド;

2 - エチルー4 - ブロモーN-[4 - クロロー 3 - (2 - ジメチルアミノーエトキン) - レート = 1 - ベンオンロニチントンフ

キシ)ーフェニル]ーペンゼンスルホンアミド;

3,4-ジクロロフェニルーN-[4-クロロー3-(2-ジメチルアミノーエトキシ)ーフェニル]ーベンゼンスルホンアミド;

2,4,6ートリメチルーN-[4-クロロ-3-(2-ジメチルアミノーエトキシ)-フェニル]-ベンゼンスルホンアミド;

4-クロロ-N-(4-クロロ-3-(2-ジメチルアミノーエトキシ)-フェニル]-2-ナフタレンスルホンアミド;

5 - クロローN - [4 - クロロー 3 - (2 - ジメチルアミノーエトキシ) - フェニル] - 2 - チオフェンスルホンアミド;
2 , 5 - ジクロローN - [4 - ヨードー 3 - (2 - ジメチルアミノーエトキシ) -

フェニル] - 3 - チオフェンスルホンアミド; 5 - プロモーN - [4 - クロロー 3 - (2 - ジメチルアミノーエトキシ) - フェニル] - 2 - チオフェンスルホンアミド;

4,5-ジクロロ-N-[4-クロロ-3-(2-ジメチルアミノ-エトキシ)-ァェニル]-2-チオフェンスルホンアミド;

5 - ({[1 - (4 - クロローフェニル)-メタノイル]-アミノ}メチル)-N-[4 - クロロー3 - (2 - ジメチルアミノ-エトキシ)-フェニル]-2 - チオフェ

N-[4-ヨード-3-(2-ジメチルアミノーエトキシ)-フェニル]-ペンゾ [1,2,5]-4-チアジアソールスルホンアミド;

2,4-ジクロローN-[4-クロロー3-(2-ジメチルアミノーエトキシ)-フェニル]-ベンゼンスルホンアミド;

2 - メチルー4-プロモーN-[4-クロロー3-(2-ジメチルアミノ-エトキシ)-フェニル]-ベンゼンスルホンアミド;

2,6ージメチルー4ープロモーNー[4ークロロー3ー(2ージメチルアミノーエトキシ)ーフェニル]ーベンゼンスルホンアミド;

3 - メトキシー4-プロモーN-[4-クロロー3-(2-ジメチルアミノーエ

特喪2003-518057

トキシ)ーフェニル]ーベンゼンスルホンアミド;

2,4-ジクロロ-5-メチル-N-[4-クロロ-3-(2-ジメチルアミノーエトキシ)-フェニル]-ベンゼンスルホンアミド;

3-=トロ-4-クロロ-N-[4-クロロ-3-(2-ジメチルアミノ-エト

キシ)ーフェニル]ーベンセンスルホンアミド;

2 - ニトロー4ートリフルオロメチルーN-[4-クロロー3-(2-ジメチルアミノーエトキシ)-フェニル]-ベンゼンスルホンアミド;

5-クロロ-N-[4-クロロ-3-(2-ジメチルアミノ-エトキシ)-フェニル]-1-ナフタレンスルホンアミド;

4 - プロモ-5 - クロローN-[4 - クロロー3-(2 - ジメチルアミノーエトキシ)-フェニル]-2 - チオフェンスルホンアミド;

3 - プロモー 5 - クロロー N - [4 - クロロー 3 - (2 - ジメチルアミノーエトキシ) - フェニル] - 2 - チオフェンスルホンアミド;

4-ニトロ-5-クロロ-N-[4-クロロ-3-(2-ジメチルアミノーエトキシ)-フェニル]-2-チオフェンスルホンアミド;

4,5-ジクロロ-N-[4-ヨード-3-(2-ジメチルアミノーエトキシ)-フェニル]-2-チオフェンスルホンアミド;

7-クロロ−N-[4-ヨードー3-(2-ジメチルアミノーエトキシ)-フェニル]-ベンソ[1,2,5]オキサジアゾール-4-スルホンアミド;

5-プロモー6-クロローN-[4-クロロー3-(2-ジメチルアミノーエトキシ)-フェニル]-3-ビリジンスルホンアミド;

2,4-ジプロモー5-メトキシーN-[4-クロロー3-(2-ジメチルアミノーエトキシ)-フェニル]-ベンゼンスルホンアミド;

2 - メチルー4,5 - ジメトキシーN-(4 - クロロー 3 - (2 - ジメチルアミノーエトキシ) - フェニル] - ベンゼンスルホンアミド;

2,6-ジメチル-4-プロモ・N-[4-クロロ-3-(2-ジェチルアミノ-エトキシ)-フェニル]-ベンゼンスルホンアミド;

3,4ージメトキシーN-[4-クロロ-3-(2-メチルアミノ-エトキシ)-フェニル]-ベンゼンスルホンアミド;

5 - クロローN-(4-クロロ-3-(2-ジメチルアミノ-エトキシ)-フェニル]-2-ナフタレンスルホンアミド;

2,6-ジクロロー4ートリフルオロメトキシーN-[4-クロロー3-(2-

ジェチルアミノーエトキシ)ーフェニル]ーベンゼンスルホンアミド;

4,5-ジプロモーN-[4-クロロー3-(2-ジェチルアミノーエトキシ)-フェニル]-2-チオフェンスルホンアミド;

2 - プロモー 4 , 5 - ジメトキシーN-[4 - クロロー 3 - (2 - ジエチルアミノーエトキシ) - フェニル] - ベンゼンスルホンアミド;

3、4 - ジメトキシーN-[4 - クロロー 3 - (3 - ジメチルアミノープロピル) ーフェニル}ーベンゼンスルホンアミド;

3,4-ジメトキシーN-[4-クロロ-3-(2-ジェチルアミノーエトキシ) -フェニル]-ベンゼンスルホンアミド;

2 - クロロー4,5 - ジメトキシーN-[4 - クロロー 3 - (2 - ジェチルアミーエトキシ)-フェニル]-ベンゼンスルホンアミド;および

2 - クロロー 4 , 5 - ジメトキシー N - [4 - クロロー 3 - (2 - ジメチルアミノーエトキシ) - フェニル] - ベンゼンスルホンアミド

からなる群から選択される類求項 1 記載の化合物。

【簡末項5】 N-[4-クロロ-3-(2-ジメチルアミノーエトキシ)-フェニル]-3,4-ジメトキシーベンゼンスルホンアミド;

4,5-ジプロモーN-[4-クロロー3-(2-ジメチルアミノーエトキシ)-フェニル]-2-チオフェンスルホンアミド;

3,4-ジプロモーN-[4-クロロー3-(2-ジメチルアミノーエトキシ)-フェニル]-ベンゼンスルホンアミド;

2,4,6-トリクロロ-N-[4-クロロ-3-(2-ジメチルアミノーエトキシ)-フェニル]-ベンゼンスルホンアミド;

2,6-ジクロローN-[4-クロロー3-(2-ジメチルアミノーエトキシ)-フェニル]-4-トリフルオロメチルーベンゼンスルホンアミド;

(8) 特要2003-518057

N-[4-ヨード-3-(2-ジメチルアミノーエトキシ)-フェニル]-3,4 ジメトキシーベンゼンスルホンアミド;

2-ブロモ-N-[4-クロロ-3-(2-ジメチルアミノーエトキシ)-フェニル]-4,5-ジメトキシーベンゼンスルホンアミド;

2,4-ジクロローN-[4-クロロー3-(2-ジメチルアミノーエトキシ)-フェニル]-ベンゼンスルホンアミド;

2 - メチルー4-プロモーN-[4-クロロー3-(2-ジメチルアミノ-エトキシ)-フェニル]-ベンゼンスルホンアミド;

2,6-ジメチルー4ープロモーN-[4-クロロー3-(2-ジメチルアミノーエトキシ)-フェニル]-ベンゼンスルホンアミド;

3-メトキシ-4-プロモ-N-[4-クロロ-3-(2-ジメチルアミノ-ェトキシ)-フェニル]-ベンゼンスルホンアミド;

2,4-ジクロロ-5-メチル-N-[4-クロロ-3-(2-ジメチルアミノ-エトキシ)-フェニル]-ベンゼンスルホンアミド;

3-ニトロ-4-クロローN-[4-クロロー3-(2-ジメチルアミノーエトキシ)-フェニル]-ベンゼンスルホンアミド; 2-ニトロー4ートリフルオロメチルーN-[4-クロロー3-(2-ジメチル

4-クロロフェニル-N-(4-クロロ-3-(2-ジメチルアミノーエトキシ)-フェニル]-ベンゼンスルホンアミド;

アミノーエトキシ) _ フェニル]ーベンゼンスルホンアミド;

5-クロロ-N-[4-クロロ-3-(2-ジメチルアミノ-エトキシ)-フェニル]-1-ナフタレンスルホンアミド;

4-ブロモー5-クロローN-[4-クロロー3-(2-ジメチルアミノーエトキシ)-フェニル]-2-チオフェンスルホンアミド;

3 - プロモ - 5 - クロローN-[4-クロロー3-(2-ジメチルアミノーエトキシ)-フェニル]-2-チオフェンスルホンアミド;

4-ニトロー5-クロローN-[4-クロロー3-(2-ジメチルアミノーエトキシ)-フェニル]-2-チオフェンスルホンアミド;

4 , 5 ージクロローN ー[4 ーヨードー 3 ー(2 ージメチルアミノーエトキシ)ー

特要2003-518057

(9)

フェニル]-2-チオフェンスルホンアミド;

7-クロロ-N-[4-ヨード-3-(2-ジメチルアミノーエトキシ)-フェニル]-ベンソ[1,2,5]オキサジアソール-4-スルボンアミド;

5 - プロモー 6 - クロロー N - [4 - クロロー 3 - (2 - ジメチルアミノーエトキシ) - フェニル] - 3 - ビリジンスルホンアミド;

2,4-ジプロモー5-メトキシーN-[4-クロロー3-(2-ジメチルアミ

ノーエトキシ)ーフェニル]ーベンゼンスルホンアミド; 2-メチルー4,5-ジメトキシーN-[4-クロロー3-(2-ジメチルアミ

ノーエトキシ)ーフェニル]ーベンゼンスルホンアミド; 2,6ージクロロー4ートリフルオロメトキシーN-[4ークロロー3ー(2ージエチルアミノーエトキシ)ーフェニル]ーベンゼンスルホンアミド;

4,5-ジプロモーN-(4-クロロー3-(2-ジェチルアミノーエトキシ)-フェニル}-2-チオフェンスルホンアミド;

2-ブロモー4,5-ジメトキシ-N-[4-クロロ-3-(2-ジェチルアミノ-エトキシ)-フェニル]-ベンゼンスルホンアミド;

3,4-ジメトキシーN-(4-クロロー3-(3-ジメチルアミノープロビル) -フェニル)-ベンゼンスルホンアミド;

3,4ージメトキシーN-(4ークロロー3-(2-ジエチルアミノーエトキシ) - フェニル]-ベンゼンスルホンアミド;

2-クロロー4,5-ジメトキシ-N-[4-クロロ-3-(2-ジエチルアミノーエトキシ)-フェニル]-ベンゼンスルホンアミド;および

2-クロロ-4,5-ジメトキシ-N-[4-クロロ-3-(2-ジメチルアミノ-エトキシ)-フェニル]-ベンゼンスルホンアミド

からなる群から選択される類次項 1 記載の化合物。

【翻采取6】 翻采取1配数の汽合物および限禁上群岛される超存态合む限数部系数。

【翻求項7】 ウロテンシンーII 受容体をアンタゴナイズすることによるウロテンシンーII 不均衡に伴う症状の治療方法であって、かかる治療を必要とする思考に翻求項 I 記載の式 I で示される化合物を投与することを含む方法。

(10) 特製2003-518057

【翻求項 8 】 疾感がうっ血性心不全、発作、成血性心疾患、狭心症、心筋成血、心不数原、本態性高血压症、肺高血压症、COPD、再液脊、蠕患、神経性炎症、代避性血管症、咀癬、粒神分裂病、衝動、不安、ストレス、動病、神経筋溃能、または強尿病である翻求項 7 記載の方法。

【舒求項9】 翻求項1記載の式(1)で示される化合物の製造法であって

a) 式(II):

【化2】

_

[式中、R,は、ハロゲン、CNまたはメチルである]

で示される化合物をジアルキルアミノエチルクロリドでアルキル化すること;

b) 脱保護して式 (III):

(化3)

Ħ

〔式中、 R 。および R 。は、強立して、 水葉、 C . - 。 アルキルまたはベンジルであるか;または強策と一緒になってピロリジン母またはピベリジン母を形成する1

で示される化合物を得ること;および

c) 次なるスルホニル化を行って式 (I):

(化4]

〔式中、 K.、 K.、 K. および K.は、鯖火項 I における危貌と同じである〕 で示される化合物を何ること

を含む方法。

(12) . 特表2003-518057

【発明の詳細な説明】

[1000]

(発明の分野)

本発明は、スルホンアミド類、それらを含有する医薬組成物およびそれらのウロテンシンIIアンタゴニストとしての使用に関する。

[0002]

発明の背景)

心血管ホメオスタシスの完全な筋御は、直接神経樹御および全身性神経ホルモン活性化の両方の組み合わせにより行われる。結果として生じる収縮因子および 弛穏因子の両方の放出は、通常、ストリンジェントな関節下にあるが、この現状の追続は病理学的結果を伴う心臓血行力学的機能不全をもたらしうる。

[0003]

この神経液性期 (Dencopropring axis) を構成する主たる哺乳動物血管作用性因子、すなわち、アンギオテンシンーII、エンドセリンー1、ノルエピネフリンは、全て、特異的Gータンパク質結合受容体(GPCR)との相互作用を介して機能する。ウロテンシンーIIは、この神経液性酶の新規な一員に相当する。

魚においては、このペプチドは、様々な週末器官系および組織において、以下の有意な血行力学的作用および内分泌作用を有する:

中海館员福

17 日曜智、気道および尿生殖路からの平滑筋標本を含む血管および非血管の両方に由来する。外因性ヘプチドの全身投与後の昇圧薬および降圧薬の両方の活性が記載された。

没透圧舞節:

経上皮イオン(N e * 、C 1 ~)物法の関節を合む効果。利尿効果が記録されたが、かかる効果は、直接的な腎血管体効果(G F R の上昇)の二次的なものと反抗される。

· 本壁

ウロテンシンーIIは、魚において、プロラクチン分泌に影響を及ぼし、脂

特表2003-518057

(13)

筋分解効果を示す(トリアシルグリセロールリバーゼの活性化により非エステル結合緊避離脳肪酸の動員が引き起こされる)。

(Pearson, et al., Proc. Natl. Acad. Sci. (U.S.A.) 1980, 77, 502; Conlonet al., J. Exp. Zool. 1996, 275, 220)

0005

ヒトウロテンシンーIIの研究において、ヒトウロテンシンーIIは、

- 非常に強力かり有数な自動及語類であり、
- 流出に対して非常に耐性のある持続性収縮活性を示し、
- 心臓性能に対して有害な影響(心筋収縮性)を及ぼす

ことが判明した。

[0006]

にトウロテンシン- I I は、ラット単種大動脈における収額活性について評価され、今日までに同定された最も強力な収額アゴニストであることが証明された。 にトウロテンシン- I I のインビトロ薬理学およびインビボ血行力学的プロフィールに基づいて、それは、過剰または異常な血管収額および心筋機能不全により特徴付けられる心血管疾患において病理学的役割を果たす Water et al., Nature 1999, 401, 282)。

[0007]

中のサンシンー I 「受容体をアンタゴナイズする化合物は、うっ血性心不全、発作、虚血性心疾患(狭心症、心筋虚血)、心不難原、高血圧症(本物性および肺)、 C O P D 、再決窄、喝息、 (flay DWP, Luttmann MA, Douglas SA: 2000, Br J Pharmacol: volume 131, pages 10-13)、神経性炎症および代謝性血管症の治療に有用であり、これらの全ては、異常な血管収縮および/または心筋機能不全によって特徴付けられる。 U ー I I およびG P R I 4 はどちらも哺乳動物 C N S 内で発現する (Ames et al., Nature 1999, 401, 283) ので、それらは、また、暗癖、精神分裂剤、衝動、不安、ストレス、鬱剤、および神経筋機能の治療にも有用である。機能的 U ー I I 受容体は、微数筋肉固細胞系において免現され、したがって、固癌学的適用を有しらる。ウロテンシンは、また、糖尿病のような個々の代謝性疾患にも関係している (Ames et al., Nature 1999, 401, 28%

(14) 特表2003-518057

Nothacker et al., Nature Cell Biology 1: 383-385, 199) 。

80001

(独型の発展)

第1の糖様において、本剱明は、スルホンアミド類およびそれらを含む医薬組成物を提供する。

第2の無様において、本発明は、ウロテンシンIIのアンタゴニストとして、および、ウロテンシンIIの阻害物質としてのスルホンアミド類の使用を提供する。

別の糖様において、本発明は、ウロテンシンII不均衡に伴う症状を治療するためのスルホンアミド類の使用を提供する。

別の物様において、本発明は、うっ血性心不全、発作、虚血性心臓疾患(狭心症、心筋虚血)、心不整照、高血圧症(本物性および肺)、COPD、再狭窄、腸息、神経性炎症および代謝性血管症、咀癬、精神分裂病、衝動、不安、ストレス、鬱病、神経筋機能、および糖尿病の治療のためのスルホンアミド類の使用を抵伸する。

ウロテンシンアンタゴニストは、単独で、またはエンドセリン受容体アンタゴニスト、アンギオテンシン変換酵素(ACE)阻害物質、バンペプチダーゼ阻害物質、利尿剤、ジゴキシン、ならびに二盟非選択性βーアドレナリン受容体およびα。-アドレナリン受容体アンタゴニストからなる群から選択される1個類もしくはそれ以上の他の治療剤と組み合わせて投与することができる。

[010]

以下の本発明の好ましい実施物様の詳値な説明において本発明の他の物様および判点をさらに記載する。

[0011]

(発明の辞価な説明)

本発明は、式(I):

【化5】

男(二)

「 中 中

R:は、フェニル、ベンソチオフェニル、チェニル、フリル、ピリジニル、ベンソチアジアソイル、ベンソオキサジアソイル、キノリニル、またはナフチルであり(ここで、これらの全ては、1、2、3、4または5個の、ハログン、メトキシ、〇H、NO:、YCF:、C:-・アルキル、C:o-・・アルキル、C:o-・・・アルキルCO:C:o-・・「アルキル、シアノ、シクロC:・・・「アルキレンジオキシ・またはジメチルアミノによって回旋されていてもよいかまたは非回旋であってもよい);

R;は、ハロゲン、CNまたはメチルであり;

R)および R・は、独立して、水素、 C・・・ アルキルまたはヘンジルであるか;または、 窒素と一緒になってビロリジン頃またはピヘリジン頃を形成し;

Xは、OまたはCH. であり;

Yは、結合または0である]

で示される化合物(ただし、5-クロロ-3-メチル-ベンゾb]チオフェン-2-スルホン酸[3-(2-ジメチルアミノーエトキシ)-4-ヨード-フェニル]-アミドを除く)またはその医薬上許容される塩を提供する。

[0012]

本明細費で用いる場合、「アルキル」なる用語は、全ての直鎖および分枝異性体を包含する。その代表例としては、メチル、エチル、ロープロピル、イソプロピル、ロープチル、Becープチル、イソプチル、t-プチル、ローペンチルおよび ローヘキシルが挙げられる。

[0013]

本明細費で用いる場合、「ハロゲン」および「ハロ」なる用語は、各々、フッ 茶、塩素、臭素およびヨウ素、ならびにフルオロ、クロロ、 プロモおよびヨード

(16)

特表2003-518057

色命する

[0014

本発明の化合物は、1個またはそれ以上の不斉皮素原子を含在することがあり、 ラセミ形態および光学的活性形態で存在することがある。これらの化合物およびそれらのジアステレオ異性体は全て本発明の範囲内であるとする。

好ましくは、R. は、フェニル、チェニル、ピリジニル、ペンゾチアジアゾイル、ペンゾオキサジアゾイル、またはナフチルであり、これらの全ては、1、2、または3個のハロゲン、メトキシ、NO;、YCF;、またはC;-、アルキルによって固換されていてもよくまたは非質模であってもよい。

好ましくは、R。は、ハロゲンである。

好ましくは、R。は、アルキルであり;より好ましくは、R。は、メチルまたはエチルである。

好ましくは、R・は、アルキルであり;より好ましくは、 R・は、メチルまたはエチルである。

好ましくは、Xは、Oである。

好ましくは、Yは、結合である。

[0016]

好ましい化合物は、

4-ブロモ-N-[4-ヨード-3-(2-ジメチルアミノ-エトキシ)-フェニル]-ベンゼンスルホンアミド;

N-[4-メチルー3-(2-ジメチルアミノーエトキシ)-フェニル]-3,4-ジメトキシーベンゼンスルホンアミド;

N - [4 - ヨード - 3 - (2 - ジメチルアミノーエトキシ) - フェニル] - 3 - メトキシーベンゼンスルホンアミド;

N-[4-プロモー3-(2-ジメチルアミノーエトキシ)-フェニル]-3,4-ジメトキシーベンゼンスルホンアミド;

4,5-ジプロモーN-[4-クロロー3-(2-ジメチルアミノーエトキシ)-フェニル]-2-チオフェンスルホンアミド;

3,4-ジプロモーN-(4-クロロ-3-(2-ジメチルアミノーエトキシ)-フェニル}-ベンゼンスルホンアミド;

2,4,6-トリクロローN-[4-クロロー3-(2-ジメチルアミノーエトキシ)-フェニル]-ベンゼンスルホンアミド;

2,6-ジクロロ-N-[4-クロロ-3-(2-ジメチルアミノーエトキシ)-フェニル]-4-トリフルオロメチルベンゼンスルホンアミド;
2-プロモ-N-[4-クロロー3-(2-ジメチルアミノーエトキシ)-フェ

ニル]-4,5-ジメトキシーベンゼンスルホンアミド; . . 4 -プロモーN-(4-クロロー3-(2-ジメチルアミノーエトキシ)-フェ

4 -ヨード-N-[4-ヨード-3-(2-ジメチルアミノ-エトキシ)-フェニル]-ベンゼンスルホンアミド;

[0017]

3.5-ジクロロ-N-[4-ヨード-3-(2-ジメチルアミノ-エトキシ)-フェニル]-ベンセンスルホンアミド;

2,3-ジクロローN-(4-クロロー3-(2-ジメチルアミノーエトキシ)-フェニル)-ベンゼンスルホンアミド;

3-クロロ-4-フルオロ-N-[4-クロロ-3-(2-ジメチルアミノ-エトキシ)-フェニル}-ベンゼンスルホンアミド;

3 - クロロ - 4 - メチル - N - [4 - クロロ - 3 - (2 - ジメチルアミノ - エト

キシ)ーフェニル]ーベンゼンスルホンアミド;

2,5-ジメチル-4-クロロ-N-[4-クロロ-3-(2-ジメチルアミノ-エトキシ)-フェニル}-ベンゼンスルホンアミド;

2 - クロロー4ートリフルオロメチルーN-[4-クロロー3-(2-ジメチル・>・3 ノーエトキシ)-フェニル]-ベンゼンスルホンアミド;

2 , 4 ージクロロー 6 ーメチルー N ー[4 ー 3 ードー 3 ー(2 ー ジメチルアミノ

特喪2003-518057

ーエトキツ)ーフェニル]ーベンゼンスルホンアミド;

3-メトキシ-N-(4-ヨード- 3-(2-ジメチルアミノ-エトキシ)-フェニル]-ベンゼンスルホンアミド;

2,5-ジメトキシーN-[4-クロロ-3-(2-ジメチルアミノーエトキシ) -フェニル]-ベンゼンスルホンアミド;

2,5-ジメトキシーN-[4-プロモー3-(2-ジメチルアミノーエトキシ) ·フェニル]-ベンゼンスルホンアミド;

3 - ニトローN-(4 - ヨード- 3 - (2 - ジメチルアミノーエトキシ)-フェニル]-ベンゼンスルホンアミド;

2-ニトロー4-メトキシーN-[4-ヨード-3-(2-ジメチルアミノーエトキシ)-フェニル]-ベンゼンスルホンアミド;

3-二トロー4-メチル-N-[4-クロロー3-(2-ジメチルアミノーエトキシ)-フェニル]-ベンゼンスルホンアミド;

2 - エチルー4-ブロモ-N-[4-クロロ-3-(2-ジメチルアミノ-エトキシ)-フェニル]-ベンゼンスルホンアミド;

3,4-ジクロロフェニル-N-[4-クロロ-3-(2-ジメチルアミノ-エトキン)-フェニル]-ベンゼンスルホンアミド;

2,4,6ートリメチル-N-[4-クロロ-3-(2-ジメチルアミノ-エトキシ)-フェニル]-ベンゼンスルホンアミド;

4-000-N-[4-000-3-(2-ジメチルアミノーエトキシ)-フェニル]- 2-ナフタレンスルホンアミド;

5 - クロローNー(4 - クロロー 3 - (2 - ジメチルアミノーエトキシ)- フェ

ル]-2-チオフェンスルホンアミド;

2,5-ジクロローN-[4-ヨードー3-(2-ジメチルアミノーエトキシ)-フェニル]-3-チオフェンスルホンアミド;

5 - プロモーN-[4-クロロ-3-(2-ジメチルアミノ-エトキシ)-フェニル]-2-チオフェンスルホンアミド;

4,5-ジクロローN-[4-クロロー3-(2-ジメチルアミノーエトキシ)-

フェニル]ー2ーチオフェンスルホンアミド

4 -クロロ-3-(2-ジメチルアミノ-エトキシ)-フェニル]-2-チオフェ 5 - (([1 - (4 - クロローフェニル)- メタノイル]- アミノ}メチル)- N - [

[1,2,5]-4ーチアジアゾールスルホンアミド; N - [4 - ヨード - 3 - (2 - ジメチルアミノーエトキシ) - フェニル] - ベンゾ

フェニル]ーベンセンスルホンアミド; 2,4-ジクロローN-[4-クロロー3-(2-ジメチルアミノーエトキシ)-

キッ)ーフェニル]ーベンセンスルホンアミド; 2 - メチルー4-プロモーN-[4-クロロー3-(2-ジメチルアミノ-エ

ーエトキシ)ーフェニル]ーペンゼンスルホンアミド; 2,6ージメチルー4ープロモーN-[4-クロロー3-(2-ジメチルアミノ

トキツ)ーフェニル]ーベンゼンスルホンアミド; 3 -メトキシ-4-プロモ-N-[4-クロロ-3-(2-ジメチルアミノ-ェ

エトキシ)ーフェニル]ーベンゼンスルホンアミド; 2 , 4 ージクロロー 5 ーメチルー N ー[4 ークロロー 3 ー(2 ージメチルアミノ

キシ)ーフェニル]ーベンゼンスルホンアミド; トロー4-クロローN-[4-クロロー3-(2-ジメチルアミノーエト

アミノーエトキシ)ーフェニル]ーペンゼンスルホンアミド; 2 ーニトロー4ートリフルオロメチル-N -[4-クロロー3-(2-ジメチル

ユル]ー1ーナフタレンスルホンアミド; 5 - クロローN-(4-クロロ-3-(2-ジメチルアミノ-エトキシ)-フェ

キシ)ーフェニル]ー2ーチオフェンスルホンアミド; 4 - ブロモー 5 - クロロー N - [4 - クロロー 3 - (2 - ジメチルアミノーエト

3 — プロモー 5 — クロロー N —[4 — クロロー 3 — (2 — ジメチルアミノーエト

キシ)ーフェニル]ー2ーチオフェンスルホンアミド;

4 ーニトロー 5 ークロロー N ー(4 ークロロー 3 ー(2 ージメチルアミノーエト

キシ)ーフェニル]ー2ーチオフェンスルホンアミド;

4 , 5 ージクロローN ー{ 4 ーヨードー 3 ー(2 ージメチルアミノーエトキシ)ー

フェニル]ー2ーチオフェンスルホンアミド;

5 - ブロモー 6 - クロロー N - [4 - クロロー 3 - (2 - ジメチルアミノーエト ル]-ベンソ[1,2,5]オキサジアソール-4-スルホンアミド; 7-クロローN-(4-ヨードー3-(2-ジメチルアミノーエトキシ)-フェ

ノーエトキシ)ーフェニル]ーベンゼンスルホンアミド; 2 , 4 - y プロモー 5 - x トキシー N - [4 - p ロロー 3 - (2 - y) メチルアミ キシ)ーフェニル]ー3 ーピリジンスルホンアミド;

ノーエトキシ)ーフェニル]ーペンゼンスルホンアミド; 2 - メチルー 4 , 5 ージメトキシーNI[4-クロロー 3 ー(2 ージメチルアミ

ーエトキシ)ーフェニル]ーペンゼンスルホンアミド; 2,6-ジメチルー4ープロモーN-[4-クロロー3-(2-ジェチルアミノ

3,4ージメトキシーNー[4ークロロー3ー(2ーメチルアミノーエトキシ)ー

ーエトキシ)ーフェニル]ーベンゼンスルホンアミド; 2 — ブロモー4, 5 — ジメトキシーN-[4-クロロー3-(2-メチルアミノ フェニル]ーベンゼンスルホンアミド;

ニル]-2-ナフタレンスルホンアミド; 5 - クロローNー(4 - クロロー 3 - (2 - ジメチルアミノーエトキシ)ーフェ

ジェチルアミノーエトキシ)ーフェニル]ーベンゼンスルホンアミド; 2,6-ジクロロ-4-トリフルオロメトキシ-N-[4-クロロ-3-(2-

ェニル]ー2ーチオフェンスルホンアミド; 4 , 5 ージプロモーNー[4 ークロロー 3 ー(2 ージエチルアミノーエトキシ)ー

ノーエトキシ)ーフェニル]ーベンゼンスルホンアミド; 2ープロモー4,5ージメトキシーN-[4-クロロー3-(2-ジェチルアミ

ーフェニル]ーベンゼンスルホンアミド; 3 , 4 ージメトキシー N ー[4 ークロロー 3 ー(3 ージメチルアミノーブロビル)

フェニル]ーベンゼンスルホンアミド; 2 - クロロー 4 , 5 - ジメトキシー N - [4 - クロロー 3 - (2 - ジエチルアミ 3 ,4 ージメトキシーNー[4 -クロロー 3 -(2 -ジエチルアミノーエトキシ)

2 - クロロー4, 5 - ジメトキシー N - [4-クロロー 3 - (2 - ジメチルアミ

ノーエトキシ)ーフェニル]ーベンゼンスルホンアミド

7. A. S.

[6100]

より好ましい化合物は、

N-[4-クロロー3-(2-ジメチルアミソーエトキシ)-フェニル]-3,4

ージメトキシーペンゼンスルホンアミド;

4 , 5 ージプロモーNー[4 ークロロー 3 ー(2 ージメチルアミノーエトキシ)ー

フェニル]ー2ーチオフェンスルホンアミド;

3 , 4 - ジプロモーN - [4 - クロロー 3 - (2 - ジメチルアミノーエトキシ)-

フェニツ]ーベンゼンスツボンアミド;

2 , 4 , 6 - トリクロロー N - [4 - クロロー 3 - (2 - ジメチルアミノーエトキ

シ)-フェニラ]-ベンポンスラホンアミド;

2,6-ジクロローN-{4-クロロ-3-(2-ジメチルアミノーエトキシ)-

フェニル]ー4ートリフルオロメチルーペンゼンスルホンアミド;

N - [4 - ヨードー 3 - (2 - ジメチルアミノーエトキシ) - フェニル] - 3 , 4

ージメトキシーベンゼンスルボンアミド;

2 — ブロモーN-[4-クロロー3-(2-ジメチルアミノーエトキシ)-フェ

ニル]ー4,5ージメトキシーペンゼンスルホンアミド;

2,4-ジクロローNー[4-クロロー3-(2-ジメチルアミノーエトキシ)-

フェニル]ーベンゼンスルホンアミド;

2 - メチルー 4 - ブロモーNー[4 - クロロー 3 - (2 - ジメチルアミノーエト

キツ)ーフェニル]ーペンセンスルホンアミド;

2,6-ジメチルー4ープロモーN-[4-クロロー3-(2-ジメチルアミノ

ーエトキシ)ーフェニル]ーベンゼンスルホンアミド;

3 - メトキシー4-プロモーN-[4-クロロ- 3 –(2-ジメチルアミノーエ

トキツ)ーフェニル]ーベンゼンスルホンアミド;

2,4-ジクロロー5ーメチルーN-[4ークロロー3-(2ージメチルアミノ

(22)

ーエトキツ)ーフェニル]ーベンゼンスルホンアミド;

3 - ニトロー4-クロローN-[4-クロロー 3 -(2-ジメチルアミノ-エトキシ)-フェニル]-ベンゼンスルホンアミド;

2 - ニトロー4ートリフルオロメチルーN - [4 - クロロー 3 - (2 - ジメチル

アミノーエトキウ)ーフェニル]ーベンゼンスルホンアミド;

4-クロロフェニル-N-(4-クロロ-3-(2-ジメチルアミノ-エトキシ)-フェニル]-ベンゼンスルホンアミド;

5-クロロ-N-[4-クロロ-3-(2-ジメチルアミノ-エトキシ)-フェニル]-1-ナフタレンスルホンアミド;

4-プロホー5-クロロ-N-[4-クロロ-3-(2-ジメチルアミノーエト・・・)-1-1-1-1 の ルオロー・コー・ト・・

キシ)ーフェニル]ー 2 ーチオフェンスルホンアミド;

3 — プロモー 5 ークロロー N ー[4 ークロロー 3 ー(2 ージメチルアミノーエト

キシ)ーフェニル]ー2ーチオフェンスルホンアミド;

4ーニトロー5-クロロ-N-[4-クロロ-3-(2-ジメチルアミノーエト

キシ)ーフェニル]ー2ーチオフェンスルホンアミド;

4,5-ジクロローN-[4-ヨードー3-(2-ジメチルアミノーエトキシ)-フェニル]-2-チオフェンスルホンアミド;

7-クロロ-N-[4-ヨード-3-(2-ジメチルアミノ-エトキシ)-フェニル]-ベンゾ[1,2,5]オキサジアソール-4-スルホンアミド;

[0020]

5 — プロモー 6 — クロロー N — [4 — クロロー 3 — (2 — ジメチルアミノーエト

キシ)ーフェニル]ー3ーピリジンスルホンアミド;

2,4ージプロモー5ーメトキシーN-[4-クロロー3-(2-ジメチルアミ

ノーエトキシ)ーフェニル]ーベンゼンスルホンアミド;

2 - メチル - 4,5 - ジメトキシ - N - [4 - クロロ - 3 - (2 - ジメチルアミ

ノーエトキシ)ーフェニル]ーベンゼンスルホンアミド;

2,6-ジクロロー4ートリフルオロメトキシーN-[4-クロロー3-(2-ジェチルアミノーエトキシ)ーフェニル]ーベンゼンスルホンアミド;

4,5-ジプロモーN-(4-クロロー3-(2-ジエチルアミノーエトキシ)-

フェニル]ー2ーチオフェンスルホンアミド;

ノーエトキシ)ーフェニル]ーペンゼンスルホンアミド; 2 - プロモー 4 , 5 - ジメトキシー N - [4 - クロロー 3 - (2 - ジェチルアミ

ーフェニル]ーベンゼンスルホンアミド; 3 , 4 ージメトキシーN-[4 -クロロ- 3 -(3 -ジメチルアミノ-プロピル)

3 ,4 ージメトキシーNI[4 -クロロー 3 -(2 -ジエチルアミノーエトキシ)

ーフェニル]ーヘセンゼンスルホンアミド;

ノーエトキシ)ーフェニル]ーペンゼンスルホンアミド;および 2 - クロロー 4 , 5 - ジメトキシー N - [4 - クロロー 3 - (2 - ジェチルアミ

ノーエトキツ)ーフェニル]ーペンゼンスルホンアミド 2 - クロロー 4 , 5 - ジメトキシーN -[4 - クロロー 3 -(2 - ジメチルアミ

式(1)で示される化合物を、スキーム1に疾略記載されているとおりに製造

[16 9]

$$\begin{array}{c|c} \text{SOCNH} & OH & \stackrel{a}{\longrightarrow} & \stackrel{\text{H,N}}{\longrightarrow} & \stackrel{\text{O}}{\longrightarrow} & \text{NR}_3 \\ & & & & \\ & & & & \\ & & & & \\ & & & & \\ & & & & \\ & & & & \\ & & & & \\ & & & & \\ & & & & \\ & & \\ & & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & & \\ & \\ & & \\ & \\ & & \\ & \\ & \\ & \\ & \\ & \\ & \\ & \\ & \\ & \\ & \\ & \\ & \\ & \\ & \\ & \\ & \\ & \\ &$$

温。(R,、R。およびR。は、上記定費と同じである)。 ージメトキシエタン、過流;b)HCl;c)R, SO, Cl、CHCl, 、窒 条件:a) C1 CH, CH, NR, R, · 塩酸塩、炭酸カリウム、水/1,2

[0022]

例えば、フェノール1を題々のジアルキルアミノエチルクロりドでアルキル化

特妻2003-518057

ルホニル化して目標化合物3を得た。 し、得られたエーテルを脱保額してアニリン2を得た。次いで、該アニリンをス

[0023]

類似の方法によって行った。 化合物の合成を、上記方法と類似の方法および実験セクションに記載する方法と 別の毀類保護基の使用を含む適当な操作を用いて、式(I)で示される残りの

許容される塩を使用するためには、それは、通常、医薬組成物として標準的な製 薬薬務に従って処方される。 ヒトおよび他の哺乳動物の治療に式(I)で示される化合物またはその医薬上

[0025]

皮投与、直腸投与、吸入投与またはパッカル投与により投与できる。 の治療について標準的な方法で、例えば、経口投与、非経口投与、舌下投与、経 (I) で示される化合物およびそれらの医薬上許容される塩は、所定の疾患

ケートまたは油のような分数体または懸濁液を顕製するのに慣用的に用いるいず れ中の困難担体を検討することができ、ソフトゼラチンカプセルシェル中に取り チンシェルカプセル剤の剤形である場合、例えば、水性ガム、セルロース、シリ るようないずれかの慣用的なカプセル化が適当である。当該組成物がソフトセラ 形である場合、例えば、ハードゼラチンカプセルシェルにおいて上記担体を用い 白土、タルク、ゼラチン、専天、ヘクチン、アカシア、ステアリン酸、デンプン を用いることができる。かかる担体の例としては、ステアリン酸マグネシウム、 である場合、固体処方物を調製するのに慣用的に用いられるいずれもの医薬担体 例えば、フレーバー剤または着色料を含む、エタノール、落花生油、オリーブ油 ことがたまる。シロップ処方的は、一般に、当該化合的または塩の、液体遺体(容される塩は、シロップ剤、錠剤、カプセル剤およびロゼンジ剤として処方する ラクトースおよびシュークロースが挙げられる。 当該組成物がカプセル箱の剤 グリセリンまたは水)中懸濁被または溶液からなる。当該組成物が設剤の剤形 経口投与した場合に活性な式(I)で示される化合物およびそれらの医薬上許

込まれている。

[0027]

典型的な非経口組成物は、当故化合物または塩の、非経口上許容される油(例えば、ボリエチレングリコール、ボリビニルビロリドン、レシチン、格花生油、またはゴマ油)を含有していてもよい減菌水性または非水性担体中治液または懸過液からなる。

[0028]

典型的な吸入用組成物は、乾燥粉末として投与できる液剤、短週剤もしくは乳剤の剤形、またはジクロロジフルオロメタンもしくはトリクロロフルオロメタンなどの慣用の噴射剤を用いるエアゾール剤の剤形である。

[0029

典型的な生剤処方物は、結合剤および/または滑沢剤、例えば、高分子グリコール、ゼラチン、カカオ脂または他の低限点植物ワックスもしくは脂肪またはそれらの合成アナログと一緒に、この方法で投与した場合に活性な式(I)で示される化合物またはその医薬上許容される塩を含む。

[0030

典型的な経皮処方物は、慣用的な水性または非水性ピピクルを含む、例えば、クリーム剤、軟膏剤、ローション剤またはバスタ剤であるか、または、薬用プラスター剤、バッチ剤または膜剤の剤形である。

[0031

好ましくは、当該組成的は、単位按与形態であり、例えば、資剤、カブセル剤または定量型エアソール剤であり、その結果、患者は、自分自身で単回按与することができる。

[0032]

各経口投与用投与単位は、適当には、遊鐘酸として算出して式(I)で示される化合物またはその医薬上野容される塩を 0・1~5 0 0 mg / kg、好ましくは、1 mg~1 0 0 mg / kg合有し、各非経口投与用投与単位は、適当には、0・1~1 0 0 mg合有する。各異内投与用投与単位は、適当には、1~4 0 0 mg / 人、好ましくは、1 0~2 0 0 mg / 人、を含有する。周所処方物は、適当

(26)

特表2003-518057

には、式(I)で示される化合物を0.01~1.0%含力する。

0033

総口投与用の1日投与量は、適当には、遊離酸として貸出して式(I)で示される化合物またはその民業上許容される塩約0.01mg/kg~40mg/kgである。非総口投与用の1日投与量は、適当には、遊離酸として貸出して式(I)で示される化合物またはその塩約0.001mg/kg~40mg/kgである。異内投与用および総口吸入用の1日投与量は、適当には、約10~約500mg/人である。活性収分は、所庭の活性を示すのに十分なように1日1~6回投与することができる。

[0034]

にもののステホンアミドアナログは、うり自在心不全、発作、處自心疾患(狭心症、心筋處血)、心不難緊、高血圧症(木態在および肺)、COPD、再狭窄、癌癌、神経症炎症および代理在血管症、嗚瘍、精神分裂病、衝傷、不安、ストレス、鬱瘍、神経筋強症、および健尿炎の治療に用いることができる。

0035

ウロテンシンアンタゴニストは、単独で、またはエンドセリン受容体アンタゴニスト、アンギオテンシン皮徴酵素(ACE)阻留物質、パンペプチダーゼ阻害物質、利尿剤、ジゴキシン、ならびに二囲非選択性 βーアドレナリン受容体および α、ーアドレナリン受容体アンタゴニストからなる群から選択される 1 電類もしくはそれ以上の他の治療剤と組み合わせて投与することができる。

[0036]

本発明の化合物を本発明に従って投与した場合、群容されない尋物学的作用は予想されない。

式(1)で示される化合物の生物活性を以下の試験によって示す。

[0037]

放射性リガンド結合:

安託なクローン名と下およびラットのPR-14を合有するHEK-293値 密膜(20us/アッセイ)を200 pM [125.1]h-U-II(200C1/mmo1.')と一緒に、DMSの中語知識段(0.1 nM~10 nM)の

は既代合物の存在下、反群インキュペーション容量200 ul (20m k Tris = HCl、5mM M gCl)) 中でインキュペートした。インキュペーションを超過で30分間行い、次いで、ブランデル (Brandel) セルハーペスターを用いてGF/Bフィルターで濾過した。ガンマカウンティングにより, 「I 録戲U - I I 結合を定量した。非特異的結合は、100 n M の非複體ヒトU - I I の存在下での, 「I U - I I 結合により定義した。データ解析を非段形段小二県フィッティングにより行った。

(安定な)組換えGPR-14を免現するHEK-293細胞を活性化するリガンドの機能的同定のために、マイクロタイタープレートをベースとしたC&・ 野贝FLIPRアッセイ(カリフォルニア州サニーベールのモレキュラー・デバイジズ(Holecular Devices))を用いた。トランスフェクションの翌日、細胞を、ボリーD-リシンコーティングした96ウェル県色/透明プレート中に蒔いて培養した。18~24時間後、培地を吸引し、F1uc3AM負荷細胞をいて培養した。18~24時間後、培地を吸引し、F1uc3AM負荷細胞を関すの遺費(10nM~30uM)の試験化合物に縁腐し、次いで、カーU-11に暴露した。数アッセイの開始後、1分間1秒毎に銀光を設定し、次いで、次の1分回3秒毎に選定した。個々の試験化合物について50%阻害遺費(IC50)を复出した。

[0039]

イノツァーゴコン蟹アッカム:

で150フラスコ中のHEK-293-GPR14細胞を、インシャール不合ダルベッコ棕腐イーグル培施1m1あたり1uCimyo-[*H]インシャールで一皮、予め標識した。標識化後、細胞をダルベッコのリン酸浸衡生理食塩米(DPBS)で2回洗浄し、次いで、10mMLiC1を含有するDPBS中、37℃で10分間インキュベートした。試験化合物の存在下もよび3種類の過度(0.3、1および10uM)の試験化合物の存在下で漸増過度のカーU-I(1pM~1μM)を適知することにより実験を開始し、37℃できらに5分間インキュベーションを続けた後、10%(段料適度)のトリクロロ群酸を適知

(28)

特表2003-518057

し、適心分離に付すことにより該反応を停止させた。上摘を1v T r i z m a 塩基100 u l で中和し、イノジャールリン酸を半酸塩相中におけるA C I ー X 8 力ラム(0.8 m l 充填、100~200メッシュ)で分取した。イノジャールーリン酸を200 m M 半酸アンモニウム 8 m l で設慮した。合わせたイノジトールーリン酸を200 m M 半酸アンモニウム/0.1 M 半酸4m l で設慮した。給出したフラクションをベータジンチレーションカウンターにて計数した。対照曲線からのシフトに基づいて K。を算出した。

本発明の允合物についての活性(放射性リガンド結合アッセイ)は、Ki=50nM~1000nM(実筋例8のKi=1300nM)の範囲である。

[0040]

以下の実施例は例示であり、本免明の実施賠額を限定するものではない。 【0041】

安据安1

N - [4 - クロロー 3 - (2 - ジメチルアミノーエトキシ)フェニル] - 3 , 4 -ジメトキシーベンゼンスルホンアミド

[化7]

a)2-クロロー5-アミノフェノール

48%HBr(1.5L)とAcOH(1.2L)との混合液中に2-クロロー5-二トロアニソール(310g、1.7mol)を啓解し、温流させながら3日間知熟した。果ずんだ溶液を図鑑に冷却し、氷水(10L)中に注ぎ、3時間数配した。得られたくすんだ黄色の固体を濾過し、氷で洗浄し、其空乾燥させた(230g、79%):酸点115~117℃。

[0042]

b) 2-クロロー5-アミノフェノール

2 — クロロー 5 — ニトロフェノール(25g、 0.14mol)の酢酸エチル

特表2003-518057

(150mL)中路液を5%Pt/C(250mg)で処理し、数混合物を水漿雰囲気下(30pgi)で4時間挺貫した。数混合物をCelitg で濾過し、残留物を熱酢酸エチルで十分に洗浄した。端液を活性炭で処理し、上記に従って再度濾過した。酢酸エチルを蒸発させて固体を得た(19.8g、98%)。

【0044】

d)3-[2-(N,N-ジメチルアミノ)エトキシ]-4-クロロアニリン
4-クロロ-3-ビドロキシフェニルカルバミン間tert-プチルエステル(1
40mg、0.57mmol)のDME/水(4:1)(5mL)中溶液にジメチルアミノエチルクロリド・塩酸塩(90mg、0.63mmol)およびK,
CO、(320mg、2.3mmol)を添加した。反応混合物を固流させなから16時間加熱した後、窒温に冷却した。DMEを真空除去し、残留物を61HCl(2mL)で処理した。符られた混合物を直通で2時間抜粋した後、水(5mL)で希釈し、EtOAc(5mL)で洗浄した。水層を固体K CO。で塩基性化し、EtOAc(2×10mL)で流浄した。上でAc の C 2×10mL)で抽出した。EtOAc 個を食塩水(10mL)で洗浄し、乾燥させ(MgSO。)、设額して標記化合物60mg(50%)を得た。

[0045]

e) N-[4-クロロー3-(2-ジメチルアミノーエトキシ)フェニル]-3,

(30) 特费2003-518057

4 ージメトキシーペンゼンスルホンアニド

CHCl: 15mLに3-[2-(N,N-ジメチルアミノ)エトキシ]-4-クロロアニリン(1.00g、4.66mmol)を溶解した。3,4-ジメトキシペンセンスルホニルクロリド(1.10g、4.66mmol)のCHCl: 14mL中溶液を添加し、設溶液を一夜撹拌した。設白高混合液にジェチルエーテルを添加し、白色生成物(1.97g、94%)を濾過し、乾燥させた。熱メタノールから再結晶して、使いている白色の結晶を得、それを濾過し、乾燥させた: 融点228~229℃; MS(ES+) m/e415 [M+H]。

[0046]

反応体を適当に代えて上記実施例 1 の一般的な方法を用いることにより実施例 2 ~ 6 の伯合物を製造した:

[0047]

活色2

4,5-ジプロモーチオフェンー2-スルホン数(4-クロロー3-(2-ジメチルアミノーエトキシ)-フェニル]-アミド

[化8]

4,5 — ジプロモーチオフェンー 2 — スルホニルクロリドおよび 3 — [2 — (N,N — ジメチルアミノ)エトキシ] — 4 — クロロアニリンから製造した。MS(ES+)m/e 5 1 7 [M+H]*。

[0048]

安路安

3,4-ジプロモーN-[4-クロロー3-(2-ジメチルアミノーエトキシ)-フェニル]-ベンゼンスルホンアミド

化9)

3 , 4 — ジプロモベンゼンスルホニルクロリドおよび 3 —(2 — (N , N — ジメヂルアミノ)エトキシ] — 4 — クロロアニリンから製造した。MS(ES+)m/e5 1 1 [M+H]。

[0049]

班语定4

2,4,6ートリクロローN-[4-クロロー3-(2-ジメチルアミノーエトキシ)-フェニル]-ベンゼンスルホンアミド

[化10]

2 , 4 , 6 ートリクロロベンゼンスルホニルクロリドおよび3-(2-(N,N-ジメチルアミノ)エトキシ]-4-クロロアニリンから製造した。MS(ES+)m/e 457[M+H]。

[0050]

联铝密 5

2,6-ジクロローN-(4-クロロー3-(2-ジメチルアミノーエトキシ)-フェニル]-4-トリフルオロメチルーベンゼンスルホンアミド

(化11)

2,6-ジクロロ-4ートリフルオロメチルベンセンスルホニルクロリドおよび 3-[2-(N,N-ジメチルアミノ)エトキシ]-4-クロロアニリンから製造

(32)

特表2003-518057

した。MS (ES+) m/e 491 [M+H]*。

[0051]

夹脑纫 6

N - [3 - (2 - ジメチルアミノーエトキシ) - 4 - ヨードーフェニル] - 3,4

【化12】

a)N-[3-(2-ジメチルアミノーエトキシ)-4-ヨードーフェニル]-アセトアミド

1,2 - ジメトキシェケン(30mL)に2-ヨード-5-アセトアミドフェノール(2.15 g、7.76mmol)を治解した。2 - ジメチルアミノエチルクロリド・塩酸塩(1 当星、7.76mmol、1.12 g)を添加し、次いで、炭酸カリウム(4 当産、31.0mmol、4.30 g)の水(8 mL)中治液を添加した。該治液をこの過度で22時間撹拌しながら加熱退流した。該 1,2 - ジメトキシェケンを其空蒸売させ、残留物を、3 N塩酸を用いてp H 1 に酸性化した。該混合物を整理エチルで2 回洗浄し、水性部分を、固体炭酸カリウムを用いてp H 1 1 に塩基性化した。酢酸エチルで2 回洗浄し、水性部分を、固体炭酸カリウムを用いてp H 1 1 に塩基性化した。酢酸エチルで2 回流治し、硫酸マグネシウムで乾燥させ、減過し、減極して、さび色の油状物として生成物を得た(1.53 g、57%)。

MS (ES+) m/e 349 [M+H].

[0052]

b) 3 ー(2 ージメチルアミノーエトキシ)-4-ヨード-フェニルアミン

実施例1(a)の化合物(1・5~8、4・39mmol)のエタノール(22mL)中治液に10%水酸化ナトリウム水溶液(29mL)を添加した。鉄混合物を加熱過減させ、この過度で16時間旋拌した。整過に冷却し、其空濃縮した。発留物を酢酸エチルで2回油出し、硫酸マグネシウムで乾燥させ、濾過し、遺

(33)

特要2003-518057

超してさび色の油状物として生成物を得(1.13g、84%)、これを放置すると凝固した。

MS (ES+) m/e 307 [M+H].

(0053

c)N−[3−(2−ジメチルアミノーエトキシ)−4−ヨード−フェニル]−3 ,4−ジメトキシーベンゼンスルホンアミド

実施例1(b)の化合物(0.25g、0.81mmol)のN,Nージメチルホルムアミド(4mに)中溶液に3,4ージメトキシベンゼンスルホニルクロリド(1当星、0.81mmol)、0.19g)を添加した。海抱色の溶液を露過で23時間撹拌した。相製生成物をGilsonHPLC特製(5分間にわたって10~90%アセトニトリル/水)により特製し、一枚漬箱乾燥させた。得られた塩酸塩をメタノールと一緒に1回、次いで、塩化メチレンと一緒に1回共済させて組毛状白色固体として生成物(0.16g、35%)を得た。MS(ES++)m/e 507(M+H)。

[0054]

英語例 7

2 - プロモーN-[4 - クロロー 3 - (2 - ジメチルアミノーエトキシ)-フェニル]-4,5 - ジメトキシーベンゼンスルホンアミド

(k 1 3

a)2 - プロモー 4 , 5 - ジメトキシーペンゼンスルホニルクロリド 4 - プロモベラトロール(15mL、100mmo1)の結化メチレン(10

0ml) 中や(0℃)溶液にクロロスルホン酸(26ml、400mmo1)を30分間におたって適下した。符られた溶液を認識に知過し、この温度を3時間維持し、次いで、塩化メチレン/米水の1:1組合液(500ml)中に分配させた。有機固を水(2×200ml)および食塩水(200ml)で洗浄し、乾

(34)

特典2003-518057

様させ(硫酸マグネシウム)、過糖して、灰色の固体として2-ノロモー 4.5-ジメトキシベンゼンスルホニルクロリド(25g、収集78%)を得た。

[0055]

b) 2-プロモーN-[4-クロロ-3-(2-ジメチルアミノ-エトキシ)-フェニル]-4,5-ジメトキシーベンゼンスルホンアミド

上記実施例 1 E の一般的な方法を用いて 2 - プロモー 4,5 - ジメトキシ- ベンゼンスルホニルクロリドおよび 3 - [2 - (N',N - ジメチルアミノ)エトキシ]- 4 - クロロアニリンから製造した。M S(E S +) m / e 494[M + H].

[0056]

【 畏 1]

| ************************************ | - ○ ↓ ↓ ↓ ↓ ↓ ↓ ↓ ↓ ↓ ↓ ↓ ↓ ↓ ↓ ↓ ↓ ↓ ↓ | 펓施例 . 化合物 |
|--|---|-------------------------------|
| -N-[4-メチル- -エトキシ)-フェニ 439 ンスルホンアミド | ード-3-(2-ジメ フェニル)-ベンゼン 525 | MS (ES+) m/e. [M+H]* |

[0057

【妻2】

) Dyan

N-[4-メチル-3-(2-ジメチルアミノーエト キシ)-フェニル]-3,4-ジメトキシーベンゼンス ルホンアミド

1-4

N-[4-ヨードー3-(2-ジメチルアミノーエトキシ)-フェニル]-3-メトキシーベンゼンスルホ 477ンアミド

13

N-[4-ヨード-3-82-ジメチルアミノーエトキシ)-フェニル]-2,5-ジメトキシーベンゼンス 507ルホンアミド

N-[4-ヨード-3-(2-ピロリジン-1-イルーエトキシ)-フェニル]-3,4-ジメトキシーベンゼンスルボンアミド

533

2.6 -- ジクロローN-[4 - ヨードー3 --(2 -- ジメサルアミノーエトキシ)ーフェニル]ーベンセンスルポンプミド

515

(36)

特級2003-518057

| φ ¹ α, , | 22 | 21 | | | \\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\ | | 117 ~~ |
|---------------------------------|---------------------------|--|---|--|--|----------------|--|
| サルアミノーエトキシ)ーフェニル]ーベンゼンスル 5キンアミド | 3,5-ジクロロ-N-(4-ヨード-3-(2-ジメ | 4-ヨード-N-[4-ヨード-3-(2-ジメチルア、/-エトキジ)-フェニル]-ベンゼンスルホン | 4,5-ジクロロ-N-[4-クロロ-3-(2-ジメ チルアミノーエトキシ)-フェニル]-2-チオフェ ンスルホンアミド | サルアミノーは「N-[4-3-ド-3-(2-ジメーチルアミノーはトキシ)ーフェニル]ー 2ーチオフェンスルホンアミド | | ¥ 7 | N- 4-ヨード-3-(2-ジメチルアミノ-エトキツ)-フェニル]-4-メトキツ-ベンセンスルボンプミド |
| 5 | | 573 | 4 2 9 | 5 22 1· | 5 4 9 | 460 | 477 |
| | | | | | | | |

3,4-ジクロロ-N-[4-ヨード-3-(2-ジメ ザルアミノーエトキシ)-フェニル]-ベンゼンスル ホンアミド

[摄 3]

[8500]

[0059]

【数4】

(37)

4-トリフルオロメチル-N-[4-ケロロー3-(2-ジメチルアミノ-エトキシ)-フェニル]-ベンゼンスルポンアミド

423

(38)

【表5]

ა 5 33 4-プロモーN-[4-クロロー3-(2ージメチルアミノーエトキシ)-フェニル]-2-メチルーベンゼンスルホンアミド 2,4ージクロローN-[4ークロロー3-(2 ージメチルアミノーエトキシ)ーフェニル]ー5 ーメチルーベンゼンスルホンアミド 5-クロローN-[4-クロロー3-(2-ジメチルアミノーエトキシ)-フェニル]-2-ヂオフェンスルホンアミド 2,3-ジクロロ-N-[4-クロロ-3-(2 -ジメチルアミノーエトキシ)-フェニル]-ベンゼンスルホンアミド 2,4ージクロローNー[4ークロロー3ー[2 ージメチルアミノーエトキシ)ーフェニル]ーベ ンゼンスルホンアミド **オローベンボンスグボンアッド** 3ークロローN-[4ークロロー3-(2ージメチルアミノーエトキン)ーフェニル]ー4ーフル 447 437 395 423 423 407

[0061]

ー2ーベングチオフェンスパホンアミド 515,

5ークロロー3-メチル-N-[4-クロロー3-(2-ジイソプロビルアミノ-エトキシ)-フェニル]

5-クロロー3-メチルーN-[4-シアノー3-(2-ジメチルアミノーエトキシ)-フュニル]-2-ベンゾチオフェンスルボンアミド

450

28

N-[4-ヨードー3-(2-ジメチルブミノーエトキシ)-フェニル]-4ーヒドロキシー3ーメトキシーベンゼンスルホンブミド

493

キシ)ーフェニル]ーベンソー2,1,3ーチアジアソ

413

N-[4-クロロー3-(2-ジメチルアミノーエト

ーバー4ーペパポンアパド

キシ)ーフェニル]ー3,4ージメトキシーベンセンス

N-[4-シアノー3-(2-ジメチルアミノーエト

グボンアッド

N-[4-ヨードー3-(2-ジメチルアミノ-エトキシ)-フェニル]-ベンゾー2,1,3-チアジアソールー4-スルホンアミド

26

25

() ()

42

4-00ロ-N-[4-00ロ-3-(2-ジメ チルアミノーエトキシ)-フェニル]-2,5- 417 ジメチルーベンセンスルボンアミド 41

4-0ロロ-N-[4-0ロロ-3-(2-ジメ チルアミノーエトキシ)-フェニル]-3-ニト ローベンゼンスルホンアミド 5ープロモーN-[4ークロロー3-(2ージメ チルアミノーエトキシ)ーフェニル]ー2ーチオ フェンスルホンアミド

| -12 |
|-----|
| 特要 |
| N |
| 0 |
| 0 |
| ယ |
| - 1 |
| Ċħ |
| _ |
| 00 |
| 0 |
| 5 |
| ~ |
| ~ |
| |
| |
| |
| |
| |
| |

(39)

N-[4-クロロー3-(2-ジメチルアミノー エトキシ)ーフェニル]ー4ーメチルー3ーニト ローベンゼンスルホンアミド

| ° 4 | | *************************************** | 47 | 46 | 55 | \$\$\dag{\tau}\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\ |
|-----|---|---|---|--|---|--|
| | 4ープロモーN-[4ークロロー3-(2ージメデルアミノーエトキシ)ーフェニル]ーベンゼンスルホンアミド | 2 - クロロー N - [4 - クロロー 3 - (2 - ジメチルアミノーエトキジ) - フェニル] - 4 - トリフルオロメチル - ベンゼンスルホンアミド | 4ープロモーNー[4ークロロー 3ー(2ージメチルアミノーエトキシ)ーフェニル]ー 2ーエチルーベンゼンスルホンアミド | 3 - ゾロギー 5 - グロロー N - [4 - グロロー 3 - (2 - ジメチルアミノーエトキシ) - フェニル] - 2 - チオフェンスルホンアミド | 5 - プロモー6 - クロローN - [4 - クロロー 3 - (2 - ジメチルアミノーエトキシ)ーフェニル] - 3 - ピリジンスルホンアミド | N-[4-クロロー3-(2-ジメチルアミノーエトキシ)ーフェニル]ーベンソ[1,2,5]オキサジアソールー4ースルホンアミド |
| | 433 | 457 | 461 | 473 | 468 | 431 |
| | | | | | | |

A. a.~

5-クロローN-[4-クロロー3-(2-ジメ チルアミノーエトキシ)-フェニル]-1-ナフ 439 タレンスルホンアミド

39

5-クロローN-[4-クロロー3-(2-ジメチルアミノーエトキシ)-フェニル]-2-メトキシーベンゼンスルホンアミド

419

ა 8 37

3ークロローN-[4ークロロー3-(2ージメ チルアミノーエトキシ)ーフェニル]ー4ーメチ 403 ルーベンゼンスルホンアミド

【要7]

(40)

特級2003-518057

20

【 表 8 】

· 数 . [0064]

(41)

N-[4-クロロー3-(2-ジメチルアミノーエトキシ)-フェニル]-2,5-ジメトキシーベンゼンスルホンアミド

415

· . ·

(42)

| 62 | ,,a,;;Q. | .∯¦'\ X °~; 61 | ₩. ₩. ₩. | | | : O; 100, ~, . |
|----|---|--|---|--|---|---|
| | 2ーメチルー4-プロモ-N-[4-クロロー3-(2・ジメチルアミノーエトキジ)-フェニル]-ベンゼンスルホンアミド | N−[4−ヨード−3−(2−ジメチルアミノ− エトキシ)フェニル ーベンゾ[1,2,5]−4− チアジアソールスルホンアミド | 2,4,6ートリメチル・N-[4-クロロー3 -(2-ジメチルアミノ-エトキシ)-フェニ ル]-ベンゼンスルホンアミド | 2-ニトロー4-メトキシーN-(4-ヨード-3-(2-ジメチルアミノ-エトキシ)-フェニル]-ベンセンスルホンアミド | 2,5ージメトキシーN-[4ープロモー3-(2ージメチルアミノーエトキシ)ーフェニル] ーベンゼンスルホンアミド | 3-メトキツ-N-[4-ヨード-3-(2-ジ)メデルアペノ-エトキツ)-フェニル]-ベンセ 477ンストホンアペド |
| | 447 | 505 | 397 | 522 | 460 | 477 |
| | | | | | | |

0; p.

5-クロロ-N-[4-クロロ-3-(2-ジメ チルアミノーエトキシ)-フェニル]-2-ナフ 439 タレンスルホンアミド

5 4

55

2,4ージクロロー6ーメチル-N-[4-ヨードー3-(2ージメチルアミノ-エトキシ)-フェニル]-ベンセンスルホンアミド

529

2,5-ジクロロ-N-[4-ヨード-3-(2 -ジメチルアミノーエトキシ)-フェニル]-3 520 -チオフェンスルホンアミド

5 2

5 3

2,4ージクロローN-[4-ヨード-3-(2 ージメチルアミノーエトキシ)ーフェニル]ー6 ーメチルーベンゼンスルホンアミド

N-[4-ヨードー3-(2-ジメチルアミノー エトキジ)ーフェニル]ー3ーニトローベンゼン 491 メルホンアミド

2,5-ジクロロ-N-[4-ヨード-3-(2 -ジメチルアミノーエトキシ)-フェニル]ーベンゼンスルボンアミド

514

50

| _ |
|---|
| 0 |
| 0 |
| 6 |
| Ç |
| _ |
| |
| |
| |

【始10】

2,6ージメチルー4ープロモーN-[4ークロロー3ー(2ージメチルアミノーエトキシ)ーフ 462 エニル]ーベンゼンスルホンアミド

. ٢٠٠٠ م. ٠٠٠

63

3ーメトキシー4ープロモーNー[4ークロロー3ー(2ージメチルアミノーエトキシ)ーフェニル]ーベンゼンスルホンアミド

464

, d. a. . .

2-=トロー4-トリフルオロメチル-N-[4-クロロー3-(とージメチルアミノーエト 468 キシ)-フェニル]ーベンゼンスルホンアミド

64

6 5

4 - プロモー5 - クロローN - [4 - クロロー 3 - (2 - ジメチルアミノーエトキシ) - フェニル] - 2 - チオフェンスルホンアミド

474

4-エトロー5-クロローN-[4-クロロー 3-(2-ジメチルアミノーエトキジ)-フェニ ハ}ー2-チオフェンスルホンアミド

440

66

67

4,5-ジクロロ-N-[4-ヨード-3-(2 -ジメチルアミノーエトキシ)-フェニル]-2 -チオフェンスルホンアミド

521

| 0 |
|----|
| 0 |
| ယ |
| ı |
| ຽ |
| - |
| œ |
| 0 |
| ຽ |
| ~7 |
| |
| |
| |
| |
| |

| | T | | | | | |
|--|--|--|---|---|---|---|
| | , , , , , , , , , , , | | 72 T2 | | 70 | |
| | | | | ļ | | |
| 2ープロモー4.5ージメトキシーN-[4ークロロー3-(2ーメチルアミノーエトキシ)ーフェニル]-ベンゼンスルホンアミド | 3,4ージメトキシーN-[4ークロロー3-(2ーメチルアミノーエトキシ)ーフェニル]-ベンセンスルホンアミド | 2,6ージメチルー4ープロモーNー[4ークロロー3ー(2ージエチルアミノーエトキシ)ーフェニル]ーベンゼンスルホンアミド | 4ートリフルオロメチル-N-[4-ヨード- 3-(2-ジメチルアミノーエトキシ)-フェニル]-ベンセンスルホンアミド | 5-クロローN-[4-ヨード- 3-(2-ジメ チルアミノーエトキシ)-フェニル]-2-ナフ タレンスルホンアミド | 2ーメチルー4,5ージメトキシーNー[4ークロロー3ー(2ージメチルアミノーエトキシ)ーフェニル]ーベンゼンスルホンアミド | 2,4ージプロモー5ーメトキシーN-[4ーケロロー3ー(2ージメチルアミノーエトキシ)ーフェニル]ーベンセンスルボンアミド |
| 480 | 401 | 490 | 515 | 531 | 429 | σ 4 ω |
| | | | | | | |

[0067]

(扱11)

[0066]

特妻2003-518057

£

| ŧì. | |
|-----|--|
| 毌 | |
| N | |
| 0 | |
| 0 | |
| ω | |
| 1 | |
| S | |

| | | - a- | >- 0- | • | -,- | _ |
|--|---|---|---|---|---|--|
| ファー N-[4-200-3-(2-2) アミノ・エトキシ)-フェニル]-2-ナフンスルホンフミド -ジクロロ-4-トリフルオロメトキシ-[4-200-3-(2-ジエチルフミノトキシ)-フェニル]-ベンゼンスルホンフージオルアミノ-エトキシーN-[4-200-3-(2-ジェチルアミノーフロビル)-フェニル]-ジメトキシーN-[4-200-3-(2-ジェチルアミノーフロビル)-フェニル]ンゼンスルホンアミド -ジェチルアミノーエトキシ)-フェニル]ンゼンスルホンアミド -ジェチルアミノーエトキシ)-フェニル]ンゼンスルホンアミド | | 80 , 20, 10, 10, 10, 10, 10, 10, 10, 10, 10, 1 | ^ا ۪ٚڝؙٳؙ۬ۥ 79 | - GAP (CC.) | ; _; };;;;;;;;;;;;;;;;;;;;;;;;;;;;;;;;;; | ې بې 76 |
| | 3,4ージメトキシーN-[4ークロロー3-(2ージエチルアミノーエトキシ)-フェニル]ーベンゼンスルホンアミド | 3,4ージメトキシーN-[4ークロロー3ー(3ージメチルアミノープロビル)ーフェニル]ーベンゼンスルホンアミド | 2ープロモー4,5ージメトキシーN-[4ークロロー3ー(2ージエチルアミノーエトキシ)ーフェニル]ーベンゼンスルホンアミド | 4,5ージプロモーN-[4ークロロー3-(2 ージエチルアミノーエトキシ)ーフェニル]ー2 ーチオフェンスルホンアミド | 2,6ージクロロー4ートリフルオロメトキシーN-[4ークロロー3-(2ージエチルアミノーエトキシ)-フェニル]-ベンゼンスルホンアミド | 5 - クロロー N - [4 - クロロー 3 - (2 - ジメチルアミノーエトキシ) - フェニル] - 2 - ナフタレンスルホンアミド |
| | 443 | 413 | 5 2 2 | 547 | 519 | 439 |

|;,å;'a;'

2,6-ジクロロ-N-[4-クロロ-3-(3 -ジメチルアミノープロビル)-フェニル]-4 -トリフルオロメチルベンゼンスルホンアミド

488

8 5

4,5-ジメトキシ- N-[4-クロロ-3-(3-ジメチルアミノープロビル)-フェニル] 2 プロでベンゼンスルボンアミド

491

86

2,6-ジクロロ-N-[4-クロロ-3-(3-ジエチルアミノープロピル)-フェニル]-4-トリフルオロメチルベンゼンスルホンアミド

5 1 6

8 4

2-クロロー4.5-ジメトキシ-N-[4-クロロー3-(2-ジメチルアミノーエトキシ)-フェニル]-ベンセンスルホンアミド

449

83

8 2

【要12]

٠.

(45)

特表2003-518057

(46)

2ークロロー4.5ージメトキシーN-[4ークロロー3ー(2ージエチルアミノーエトキシ)ーフェニル]ーベンゼンスルホンアミド

477

【表14】

[8900]

特扱2003-518057

100 St. 100 St 95 94

4,5-ジメトキシ-N-[4-クロロ-3-(3-ジエチルアミノープロピル)-フェニル] -2-クロロベンゼンスルボンアミド

474

90

X; Q; ~;

N-[4-クロロ-3-(2-ジメチルアミノーエトキシ)-フェニル]-2,3,4,5,6-ベンタメチルーベンゼンスルポンアミド

425

N-[4-クロロー3-(2-ジメチルアミノーエトキン)ーフェニル]-4-ヒドロキシベンゼンスルボンアミド

371

1,00 and

4,5ージメトキシーN-[4-クロロー3-(3ージエチルアミノープロピル)ーフェニル] **ー2ーメルラベンガンスラボンアハア**

454

8 9

ابك ميد

3,4ージメトキシーN-[4ークロロー3-(3ージエチルアミノープロピル)ーフェニル] 440 ベンゼンスルホンアミド

8 7

8 8

(D. D. C.

4,5-ジメトキシーN-[4-クロロ-3-(3-ジエチルアミノープロビル)-フェニル] 519-2-プロネベンゼンスルホンアミド

N-[4-クロロー3-(2-ジメチルアミノーエトキシ)-フェニル]-2,3,5,6-テトラメチルーベンゼンスルホンアミド

96

N-[4-クロロー3-(2-ジメチルアミノーエトキシ)-フェニル]-4-メトキシー2,3,6-トリメチルーベンゼスルホンアミド

97

N-[4-クロロー3-(2-ジメチルアミノーエトキシ)ーフェニル]ー4ーエチルーベンゼンスルホンアミド

427

383

411

2,3,4ートリクロローN-[4ークロロー3 -(2ージメチルアミノーエトキシ)-フェニル]-ベンセスルホンアミド

457

5ープロモーN-[4ークロロー 3-(2ージメチルアミノーエトキシ)ーフェニル]-2-メトキシーベンゼンスルホンアミド 2,4,5-トリクロロ-N-(4-クロロ-3 -(2-ジメチルアミノーエトキシ)-フェニル]-ベンゼンスルボンアミド 463

S N CON

(48)

特投2003-518057

457

[0070]

[0071]

| 112 | , کی تار ^۱ ۰۰ | | | 109 | r Ss ^N 108 | 5 N C N | 106 |
|-----|---|---|--|---|---|--|---|
| | ルチンス・ファー (ソート イン・ファー (ソート・アート・アート・アート・アート・アート・アート・アート・アート・アート・ア | 4-クロローN-[4-クロロ-3-(2-ジメチルアミノーエトキシ)-フェニル]-2,5-ジフルオローベンゼンスルホンアミド | 4ープチルーN-[4-クロロー 3-(2-ジメ チルアミノーエトキシ)-フェニル]-ベンゼン スルホンアミド | 2ークロローNー[4ークロロー3ー(2ージメチルアミノーエトキシ)ーフェニル]ー4,5-ジフルオローベンゼンスルホンアミド | N-[4-クロロー3-(2-ジメチルアミノーエトキシ)ージェニル]ー3ーツルオロー4ーメトキシーベンゼンスルホンアミド | 4ープロモーNー[クロロー(2ージメチルアミノーエトキシ)ーフェニル]ー2ートリフルオロメトキシーベンゼンスルホンアミド | N-[4-クロロー3-(2-ジメチルアミノ-エトキシ)-フェニル]ー3,5-ジフルオローベンゼンスルボンアミド |
| | 441 | 425 | 411 | 425 | 403 | 517 | 391 |

مکی کی ۲۰۰۰

2,4-ジクロロ-N-[4-クロロ-3-(2-ジメチルアミノーエトキシ)-フェニル]-6-メチルーベンゼンスルホンアミド

437

102

المالية المالية

N-[4-クロロー3-(2-ジメチルアミノーエトキシ)-フェニル]-3-フルオローベンゼンメルホンアミド

373

103

5-クロローN-[4-クロロー3-(2-ジメチルアミノ-エトキシ)-フェニル]-2,4-ジフルオローベンゼンスルホンアミド

425

5-プロモ-N-[4-グロロ-3-(2-ジメチルアミノ-エトキシ)-フェニル]-2,4-ジフルオローベンゼンスルホンアミド

469

104

2,5-ジプロモ-N-[4-クロロ-3-(2-ジメチルアミノーエトキシ)-フェニル]-3,6-ジ 547フルオローベンゼンスルホンアミド

101

2-クロローN-[4-クロロー3-(2-ジメチルアミノーエトキシ)-フェニル]-4-シアノー 414 ベンゼンスルホンアミド

100

N-[4-クロロー3-(2-ジメチルアミノーエトキシ)ーフェニル]- 4-イソプロピルーベンゼンスルホンアミド

397

9 9

特喪2003-518057

(49)

•

特長2003-518057

(50)

【表17]

(13)

特妻2003-518057

[0073]

[表 1 8]

| | | 118 |
|-----|---|-----------------|
| 448 | 3ージメチルアミノーナフタレンー1ースル ホン段[4ークロロー3ー(2ージメチルアミノ ーエトキン)ーフェニル]ーアミド | |
| 507 | 4ープロモー2,5ージクロローチオフェンー 3ースルボン酸(4ークロロー3ー(2ージメチ ルアミノーエトキシ)ーフェニル]ーアミド | 117 |
| 457 | N-[4-クロロー3-(2-ジエチルアミノーエトキシ)ーフェニル]ー4,5ージメトキシー2ーメチルーベンゼンスルホンアミド | 11. 2.1 |
| 491 | 1ープロモー2,3ージヒドローベンン[1,4] ジオキシンー6ースルホン酸[4ークロロー3 ー(2ージメチルアミノーエトキシ)ーフェニル}ーアミド | 115 |
| 469 | 4ープロモーN-[4-クロロ-3-(2-ジメチルアミノーエトキシ)-フェニル]-2,5-ジフルオローベンゼンスルホンアミド | 1114 |
| 445 | 4-[4-クロロ-3-(2-ジメチルアミノーエトキシ)-フェニルスルファモイル]-2,5 ージメチルーフラン-3-カルボン酸エチルエステル | ~ 113 113 |

[0074]

英施例119

(52)

特表2003-518057

を用いて関製することができる。かかる処方物の例を以下に示す。 本発明の化合物を取り込んでいる医薬用処方物を、種々の剤形で多数の賦形剤

[0075]

| | 5.ステアリン数マグネシウム | 4.アルギン敵ナトリウム | 3.アルギン酸 | 2. コーンスターチ | 1、活性成分(式Iで示される化合物) | 锭剤/成分 |
|---------|----------------|--------------|---------|------------|--------------------|-----------|
| 2.3 m g | 1.3 mg | 20 mg | 2 0 m g | 2 0 m g | 4 0 m g | 餃剤 1 個あたり |

[0076]

紋類についての方法:

工程1:成分1、2、3および4を適当なミキサー/ブレンダー中でブレンド

一を有するようになるまでかかる水の添加および混合を行う。 の水を分割して添加する。焼かその過剰粒への変換が可能となるコンシステンシ 工程 2 :工程 1 からのプレンドに、各添加後に注意深へ混合しなから、十分量

動造粒器に通して顆粒に変換する。 二程3:設造規を、No・8 メッシュ(2・3 8 mm)スクリーンを用いて扱

工程4:次いで、過期粒を140°F(60°C)のオープン中で乾燥するまで

工程 5:乾燥敷粒を成分 5 で滑らかにする。

工程6:滑らかになった顆粒を適当な打錠器で圧縮する。

[77003

吸入用処方物

化して 1 回の使用につき所留の量の薬物をデリバリーする。 式【で示される化合物(1mg~100mg)を定量型吸入器からエアソール

[0078]

非経口処方物

(53) 特数2003-518057

因終しながらポリエチレングリコールに適当な風の式Iで示される化合物を治解することにより非経口按与用医製組成物を調製する。次いで、この溶液を注射用蒸留水吸水製局方で100m1まで希釈する。次いで、駄溶液をC.25ミク

0 7 9

ロン膜フィルターで濾過被菌し、滅菌容器中に密封した。

上記明細費および疾施例は、本発明の化合物の製造方法および使用方法を十分に開示している。しかしなから、本発明は、上記した特定の実施環様に限定されるものではなく、辞求の範囲の範囲内のその全ての変更を包含する。本明細費において引用されている雑誌、特許および他の刊行物についての様々な言及は、技術水準を構成するものであり、出典明示により、あたかも完全に記載されているかのように本明細費の記載とする。

(54) 特級2003-518057

| 田 |
|-----|
| 酒 |
| Ħ |
| 琳 |
| 懋 |
| 118 |
| _ |
| |
| |
| |

| Washington, D.C. 2023 Factivitis No. (703) 105-3230 Form PCT/ISA/210 (second sheat) (July 1998)+ | Name and mailing address of the ISA/US Commissioner of Interes and Indemocia Box PCT | 26 MARCH 2001 | Date of the actual completion of the | C drawn or released to | dream en which and abad to acade th the special second to up | | 'A' decument defining the general to be of particular colorana | Further documents | entire document. | | Hegory* | C DOCUMENTS C | CAS ONLINE | Documentation searched None | U.S. : 534/347, 341 | B. FIELDS SEARCHED | A. CLASSIFICATION OF SUE PC(7): Plase See Extra Shea. US CL: :Plase See Extra Shea. According to Enternational Patern Cl | PTERI |
|--|--|---------------|---|------------------------|---|---|---|---|---|---------------------------------------|--|-------------------------------------|---|--|--|--------------------|--|--|
| J-3230 d sheet) (July 1998) * | of the ISA/US d Tridenatu | | the priority date etunal Date of the actual completion of the international search | Ī | brum tei which may they who both at priority characts it which is ited to establish the pubblement date of morther station or what provid recent to specificity | numers published on or the to terrespected filing thes | Spee all colograms of edied demonstrats donous ent de Paing the general class of the art which is not cartificated to be of particular references. | Further documents are listed in the continuation of Boa C | | | Citation of document, with indication, where appropriate of the relevant passage | DOCUMENTS CONSIDERED TO BE RELEVANT | ulted during the international search (o | ither than minimum documentation to th | MARITUM GOCAMACHIMAN TEACHOO (CARSEELINGS SYSTEM FOROMED BY CHRESCHOR SYSTEMOSS) U.S.: 5147347, 361, 364, 443, 445, 452, 603, 604; 546738; 5487126, 127; 549751, | (20 | A. CLASSIFICATION OF SUBJECT MATTER PC(7) : Plaus & et al. Then. US CL. : Plaus & Extr. Shed. According to Intermational Places Charification (IPC) or to both mational charification and IPC | INTERNATIONAL STARCH REPORT |
| Hisphone No. (703) 308-1235 | (1) for for the section | 12 A | Date of maline of the international search report | | "Y" decision of particular ribrance, of | "N" downers of pertisolar relevancy; the classed to easiest matter be to indicate and or causes to instituted to large an income and | The designant published after the between the design of many date and not a market with the explication has exact to inclinate the principle or theory underlying the investment. | | (YON DER SAAL et al.) 18 August 1998, see | Phopogram, or the statement bereafter | nomeriate of the relevant passage | | Bechanic data hase consulted during the international search (same of data hase and, where practicable, search terms used) CAS ONLINE | Documentalios exerbed ofter than minimum decume suiche to the execut but much decements are lachated in the fields reached None | SP47747, 341, 364, 443, 445, 452, 603, 604; 544738; 5471726, (127; 549/51, 63, 366; 564486, 87, 89, 92 | | h rational chasification and IPC | T International application No. PCT/USD0/34574 |
| | of addi- | APR 2001 | ar family | | A chinal irratura come to | and to benefits on ten anter a map | facility and to the party | | 7.8 | 14 | Brievant to claim No | | le, search soms used) | d in the fields reserved | 64/16, 87. 89. 92 | | | plication No. |

BEST AVAILABLE COPY

International application No. PCT/US00/34574

A61K 31118, 3103, 31033, 3144, 31443; CDTC 300/38, 311731, 311735, 311144; CDTD 213785, 271173, 285/14, 333054, 333075, 333775

A. CLASSIFICATION OF SUBJECT MATTER: $\mbox{DC }(7)$:

A. CLASSIFICATION OF SUBJECT MATTER: US CL :

\$147347, 361, 364, 443, 445, 452, 663, 664; 5467318; 5417126, 127; 549751, 65, 366; 546716, 87, 89, 92

(38)

特表2003-518057

フロントスージの続き

(51)Int.Cl. A 6 1 K 31/381 A 6 1 P 1/00 3/10 9/02 9/04 9/06 9/10 9/12 概別記号 A 6 1 P A 6 1 K 31/381 FI 4 C 0 8 6 4 C 2 0 6 テーマコード (存私) 4 H O O 6

, BJ, CF, CG, CI, CM, GA, GN, GW, ML, MR, NE, SN, TD, TO, AP(GH, GM, KE, LS, MW, MZ, SD, SL, SZ, TZ, UG, ZW), EA(AM, AZ, BY, KG, KZ, MD, RU, TJ, TM), AE, AL, AU, BA, BB, BG, BR, BZ, CA, CN, CZ, DZ, E, GE, GH, GM, HR, HU, ID, IL, IN, IS, JP, KP, KR, LC, LK, LR, LT, LV, MA, MG, MK, MN, MX, MZ, NO, NZ, PL, RO, SG, SI, SK, SL, TR, TT, TZ, UA, US, UZ, VN, YU, ZA (81)指定国 EP(AT, BE, CH, CY, DE, DK, ES, FI, FR, GB, GR, IE, IT, LU, MC, NL, PT, SE, TF, OA(BF 319/18 333/34 333/62

Form PCT/ISA/210 (extra sheet) (July 1995) .

285/14 295/08 307/68 319/18 333/34 333/62

C 0 7 C 303/38 311/21

29/00

C 0 7 D 213/71

311/44 271/12

C 0 7 D 213/71 271/12 285/14 295/08 307/68

311/44

11/06 25/18 25/22 25/24 25/24 29/00 C 0 7 C 303/38

```
アエスター、クロムウェル・1
ン115番
F ターム(参考) 40022 RA04
40036 AD06 AD14 AD27 AD30
40037 HA01
40055 AA01 BA02 BA39 CA03 CA39
CA46 CB17 NA01
40056 AA01 AB02 A006 AD03 AE03
FA01 FB01 FC01
40086 AA01 AB02 A008 BA03 BA03 BA05
BB02 BB02 BB03 BC17 BC71 BC85
BB02 BB02 BA03 BC17 BC71 BC85
BA01 NA14 ZA01 ZA05 ZA12
ZA18 ZA22 ZA36 ZA38 ZA42
ZA56 ZA38 ZA40 ZA42 ZA59
ZC21 ZC31 ZC35 ZC42
4E006 AA01 AA02 AB20 AB21 AB23
AB27 AC51
                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                           (72)乗明者 スティーブン・ディ・ナイト
アメリカ合衆国19380ペンシルベニア州ウ
エスト・チェスター、クロムウェル・レイ
```